



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer : 0 614 122 A1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer : 94810110.0

51 Int. Cl.⁵ : G03F 7/027, G03C 9/08,
C08F 20/36

22 Anmeldetag : 23.02.94

30 Priorität : 05.03.93 CH 681/93

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung :
07.09.94 Patentblatt 94/36

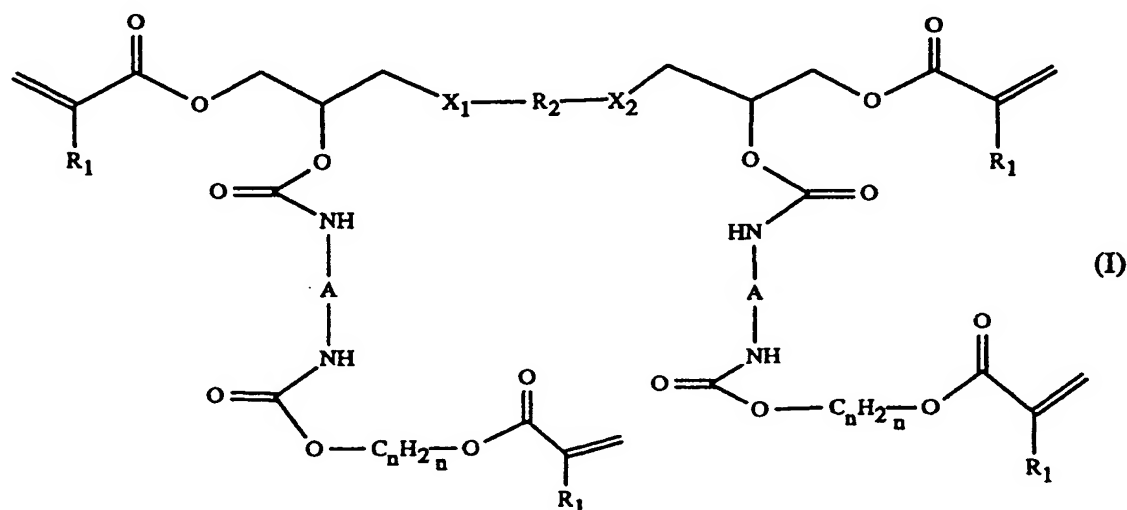
84 Benannte Vertragsstaaten :
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

71 Anmelder : CIBA-GEIGY AG
Klybeckstrasse 141
CH-4002 Basel (CH)

72 Erfinder : Wolf, Jean-Pierre, Dr.
257, chemin de la motta
CH-1791 Courtaman (CH)
Erfinder : Schulthess, Adrian, Dr.
Uf em Bärg 22
CH-1734 Tendligen (CH)
Erfinder : Steinmann, Bettina, Dr.
Les Russilles
CH-1724 Praroman (CH)
Erfinder : Hunziker, Max, Dr.
Chasseralstrasse 8
CH-3186 Düringen (CH)

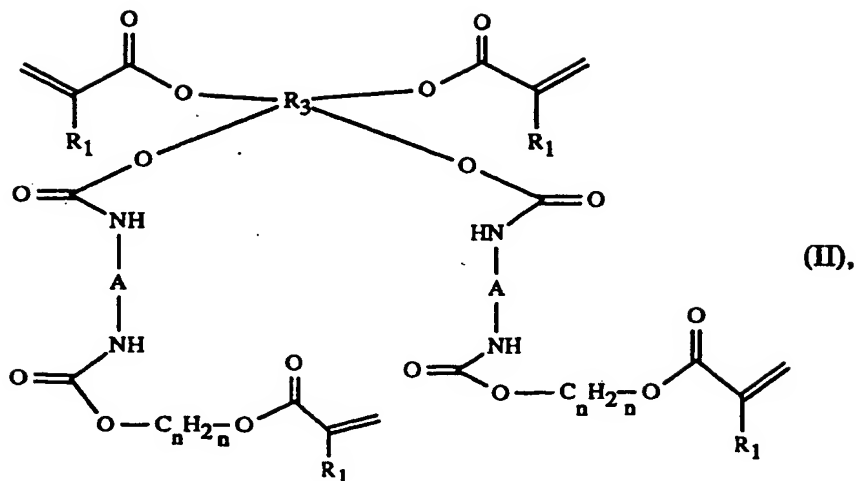
54 Tetraacrylate enthaltende polymerisierbare Gemische.

57 Photopolymerisierbare Gemische, enthaltend
(a) ein Tetraacrylat der Formel I oder II



EP 0 614 122 A1

Best Available Copy



worin

R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,

X_1 und X_2 unabhängig voneinander je für -O- oder -CO-O- stehen,

R_2 einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Glycidylether- oder -estergruppen mehr aufweisenden Diglycidylverbindung bedeutet,

A einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Isocyanatgruppen mehr aufweisenden Diisocyanatverbindung darstellt,

n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht und

R_3 einen vierwertigen cycloaliphatischen Rest einer keine am cycloaliphatischen Ring mehr gebundenen 1,2-Epoxidgruppe aufweisenden Diepoxidverbindung bedeutet,

(b) mindestens eine flüssige von der Komponente (a) verschiedene radikalisch polymerisierbare Verbindung und

(c) einen radikalischen Photoinitiator, eignen sich vorzugsweise zur Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen mittels des stereolithographischen Verfahrens.

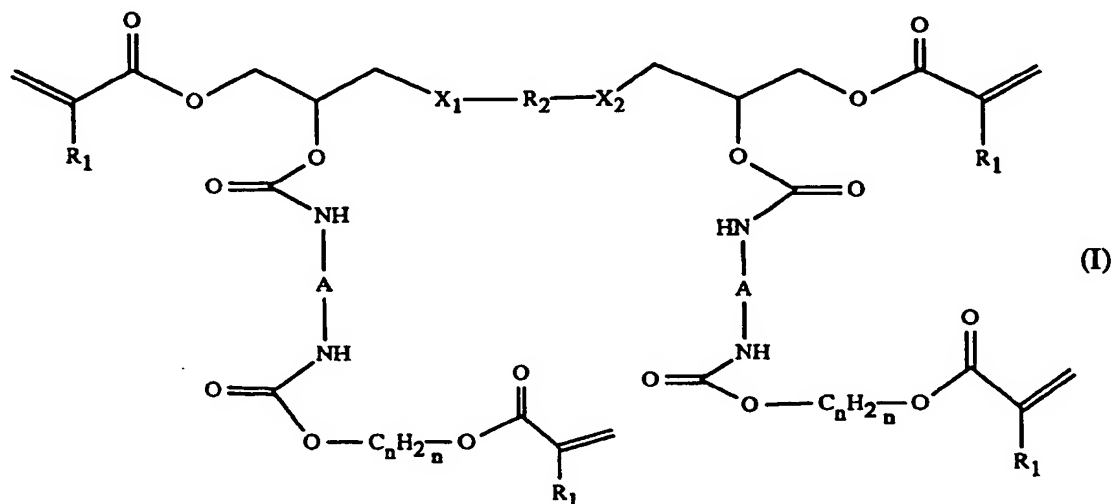
Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von bestimmten Tetraacrylaten als Formulierungskomponente für photopolymerisierbare Harzgemische, die vorzugsweise in stereolithographische Verfahren eingesetzt werden, neue photoempfindliche Zusammensetzungen auf Basis von Acrylaten und enthaltend die bestimmten Tetraacrylate sowie ein Verfahren zur Herstellung von Formkörpern oder Beschichtungen, insbesondere zur Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen nach dem stereolithographischen Verfahren.

Strahlungsempfindliche flüssige Harze oder Harzsysteme, die sich für die Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen nach dem im US-Patent 4,575,330 beschriebenen stereolithographischen Verfahren eignen, sind bekannt, doch erweisen sich manche Harze als zu viskos, andere wiederum sind zu wenig lichtempfindlich oder unterliegen beim Härten einem zu grossen Schrumpfungsprozess. Auch lassen die Festigkeitseigenschaften der aus photogehärteten Harzen erhaltenen Formkörper oft zu wünschen übrig.

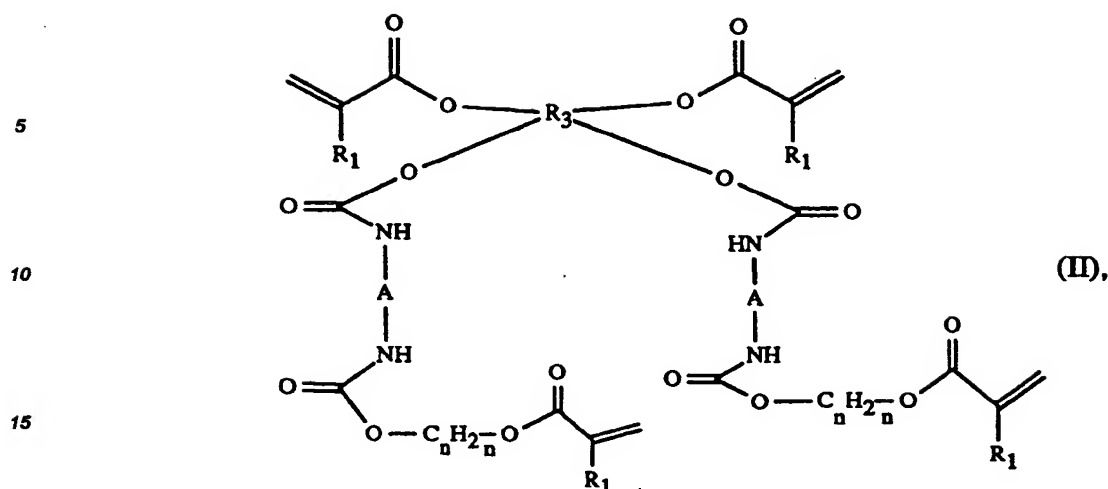
Aus der EP-A-0 425 441 ist es bekannt, dass man durch Zugabe eines Urethan(mehrt)acrylates mit einer Funktionalität von 2 bis 4 zu einem photoempfindlichen Gemisch für die Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen mittels des stereolithographischen Verfahrens die Schlagzähigkeit und Reissdehnung der so hergestellten Gegenstände erhöhen kann, doch gleichzeitig werden die Grünfestigkeit und der Elastizitätsmodul dieser Gegenstände erniedrigt.

Es wurde nun gefunden, dass Tetraacrylate der unten angegebenen Formel I oder II, die hochviskose Verbindungen darstellen, sich hervorragend als Formulierungskomponente für Harzgemische eignen, die in stereolithographische Verfahren eingesetzt werden, und dass man mit solchen, die Tetraacrylate enthaltenden Harzgemischen gleichzeitig mehrere mechanische Eigenschaften der daraus hergestellten Gegenstände, wie Grünfestigkeit, den Elastizitätsmodul, die Reissdehnung sowie die Schlagzähigkeit, vorteilhaft beeinflussen kann.

Gegenstand vorliegender Erfindung ist somit die Verwendung von Tetraacrylaten der Formel I oder II



Best Available Copy



- 20 worin
 R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,
 X_1 und X_2 unabhängig voneinander je für -O- oder -CO-O- stehen,
 R_2 einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Glycidylether-
oder -estergruppen mehr aufweisenden Diglycidylverbindung bedeutet,
25 A einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Isocyanatgruppen
mehr aufweisenden Diisocyanatverbindung darstellt,
n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht und
 R_3 einen vierwertigen cycloaliphatischen Rest einer keine am cycloaliphatischen Ring mehr gebundenen 1,2-
Epoxidgruppe aufweisenden Diepoxidverbindung bedeutet, als Formulierungskomponente für härtbare Harz-
gemische, die in stereolithographische Verfahren eingesetzt werden.

30 Vorzugsweise verwendet man als Formulierungskomponente Tetraacrylate der Formel I und II, worin
 R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,
 X_1 und X_2 je für -O- oder -CO-O- stehen,
 R_2 einen zweiwertigen, linearen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 20 C-Atomen, einen Rest
35 der Formeln $-(\text{Alkyl}-\text{O})_m\text{-Alkyl}-$, wobei das Alkyl 1 bis 8 C-Atome enthält und m für null oder eine ganze
Zahl von 1 bis 100 steht, ferner



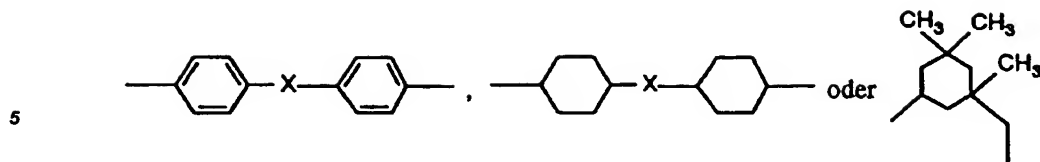
wobei X für ein lineares oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen steht,



50 oder



wobei X die zuvor genannte Bedeutung hat, bedeutet,
A einen zweiwertigen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 C-Atomen, einen unsubstituierten oder
methylsubstituierten Phenylrest, einen Rest der Formeln



10 bedeutet, wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, und R_3 einen Rest der Formeln

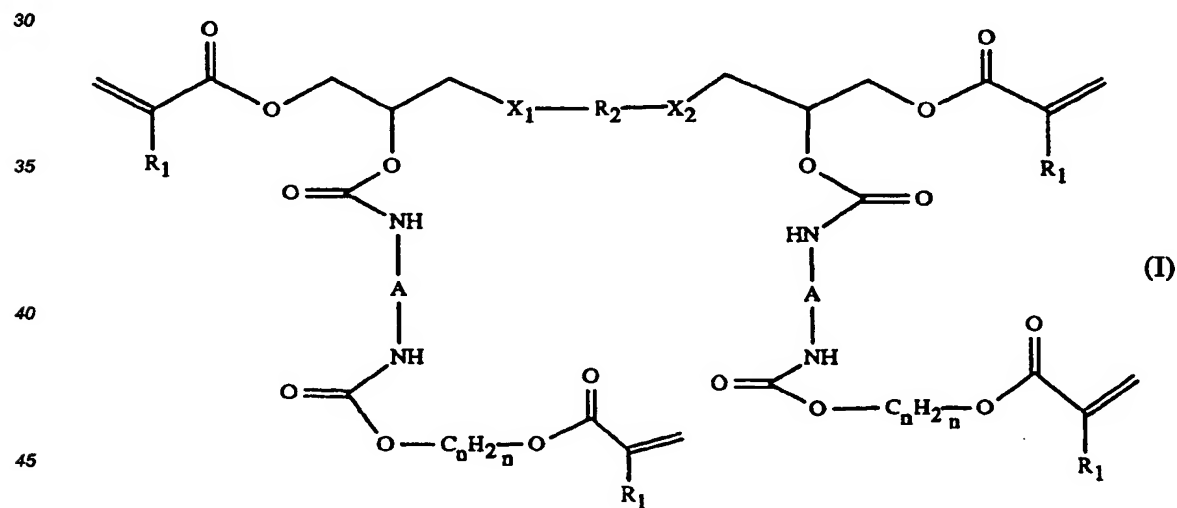


oder



25 bedeutet, wobei Y für $-CO-O-CH_2-$, $-CO-O-(CH_2)_p-O-CO-$ oder $-CH_2-O-CO-(CH_2)_p-CO-O-CH_2-$ steht und p eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet.

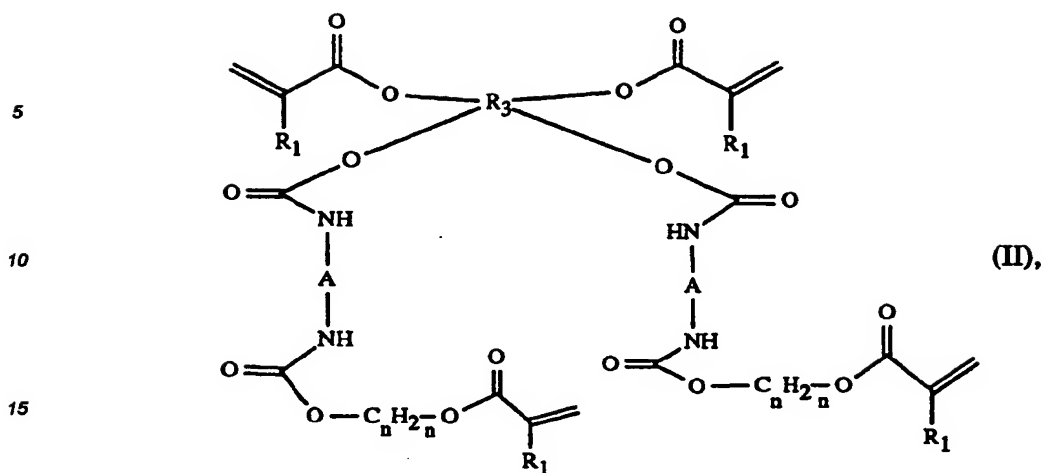
Gegenstand vorliegender Erfindung sind auch photopolymerisierbare Gemische, enthaltend (a) ein Tetraacrylat der Formel I oder II



50

55

Best Available Copy



20 worin

R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,

X_1 und X_2 unabhängig voneinander je für -O- oder -CO-O- stehen,

R_2 einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Glycidylether- oder -estergruppen mehr aufweisenden Diglycidylverbindung bedeutet,

25 A einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Isocyanatgruppen mehr aufweisenden Diisocyanatverbindung darstellt,

n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht und

R_3 einen vierwertigen cycloaliphatischen Rest einer keine am cycloaliphatischen Ring mehr gebundenen 1,2-Epoxidgruppe aufweisenden Diepoxidverbindung bedeutet,

30 (b) mindestens eine flüssige von der Komponente (a) verschiedene radikalisch polymerisierbare Verbindung und

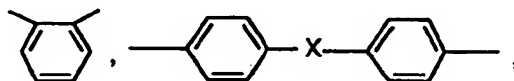
(c) einen radikalischen Photoinitiator.

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemässen Gemische als Komponente (a) ein Tetraacrylat der Formel I oder II, worin

35 R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,

X_1 und X_2 je für -O- oder -CO-O- stehen,

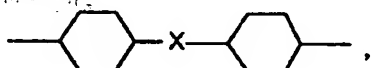
R_2 einen zweiwertigen, linearen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 20 C-Atomen, einen Rest der Formeln -(Alkyl_n-O)_m-Alkyl_n-, wobei das Alkyl_n 1 bis 8 C-Atome enthält und m für null oder eine ganze Zahl von 1 bis 100 steht, ferner



45 wobei X für ein lineares oder verzweigtes Alkyl_n mit 1 bis 6 C-Atomen steht,



oder

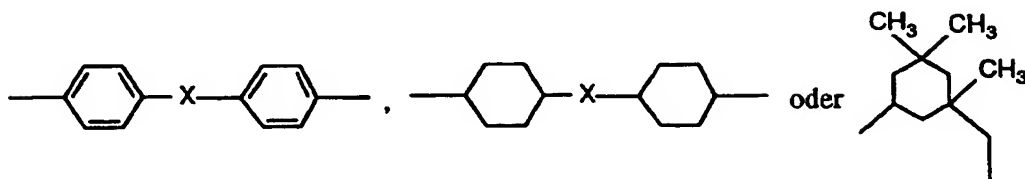


wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, bedeutet,

A einen zweiwertigen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 C-Atomen, einen unsubstituierten oder methylsubstituierten Phenylrest, einen Rest der Formeln

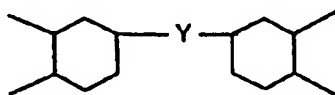
5

10



bedeutet, wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, und
R₃ einen Rest der Formeln

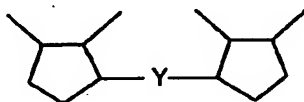
15



20

oder

25



30

bedeutet, wobei Y für -CO-O-CH₂-, -CO-O-(CH₂)_p-O-CO- oder -CH₂-O-CO-(CH₂)_p-CO-O-CH₂- steht und p eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet.

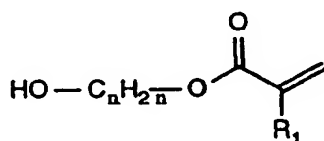
Die Tetraacrylate der Formel I oder II stellen zum Teil bekannte Verbindungen dar und werden in JP 54/022498 beschrieben, wobei dort allgemein Umsetzungsprodukte von Diepoxiden mit Acrylsäure, Diisocyanaten und Hydroxyalkylacrylaten beschrieben werden.

35

Die Tetraacrylate der Formel I oder II können in einfacher Weise hergestellt werden, indem man beispielsweise einen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Diglycidylether oder -ester oder eine cycloaliphatische Diepoxidverbindung, worin die Epoxidgruppen einen Teil eines alicyclischen Ringsystems bilden, mit (Meth)acrylsäure im Molverhältnis 1:2 zum entsprechenden Epoxydiacrylat umsetzt, dieses dann mit einer aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Diisocyanatverbindung im Molverhältnis 1:2 umsetzt, und das erhaltene Additionsprodukt mit einem Hydroxyalkylacrylat der Formel III

40

45



(III).

50

im Molverhältnis 1:2 umsetzt, worin R₁ für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht und n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht.

55

Als aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Diglycidylether können beispielsweise die in bekannter Weise durch Umsetzung von acyclischen Diolen, wie Ethylenglykol, Diethylenglykol und höheren Poly-(oxyethylen)-glykolen, Propan-1,2-diol oder Poly-(oxypropylen)-glykolen, Propan-1,3-diol, Butan-1,4-diol, Poly-(oxytetramethylen)-glykolen, Pentan-1,5-diol oder Hexan-1,6-diol, von cycloaliphatischen Alkoholen, wie 1,4-Cyclohexandimethanol, Bis-(4-hydroxycyclohexyl)-methan, 2,2-Bis-(4-hydroxycyclohexyl)-propan, N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-anilin oder p,p'-Bis-(2-hydroxyethylamino)-diphenylmethan, oder von zweiwertigen Phenolen, wie beispielsweise Resorcin oder Hydrochinon, oder zweiwertigen, mehrkernigen Phenolen, wie beispielsweise Bis-(4-hydroxyphenyl)-methan, 4,4'-Dihydroxybiphenyl, Bis-(4-hydroxyphenyl)-sulfon, 2,2-Bis-

(4-hydroxyphenyl)-propan oder 2,2-Bis-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propan mit Epichlorhydrin oder β -Methylepichlorhydrin erhaltenen Epoxidharze eingesetzt werden. Solche Produkte sind bekannt und zum Teil im Handel erhältlich.

Als aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Diglycidylester können die durch Umsetzung von aliphatischen cycloaliphatischen oder aromatischen Dicarbonsäuren, wie beispielsweise Oxalsäure, Bernsteinsäure, Glutarsäure, Adipinsäure, Pimelinsäure, Korksäure, Azelainsäure, dimerisierte bzw. trimerisierte Linolsäure, Tetrahydrophthalsäure, 4-Methyltetrahydrophthalsäure, Hexahydrophthalsäure, 4-Methylhexahydrophthalsäure, Phthalsäure, Isophthalsäure oder Terephthalsäure, mit Epichlorhydrin oder β -Methylepichlorhydrin erhaltenen Epoxidharze eingesetzt werden. Solche Produkte ebenfalls sind bekannt und zum Teil im Handel erhältlich.

Es können auch Diepoxidverbindungen eingesetzt werden, die sowohl eine Glycidyletherals auch eine Glycidylestergruppe im Molekül enthalten. Solche Verbindung werden in bekannter Weise durch Glycidylierung von Hydroxycarbonsäuren, wie beispielsweise Salicylsäure, erhalten.

Als cycloaliphatische Diepoxidverbindungen, worin die Epoxidgruppen einen Teil eines alicyclischen Ringsystems bilden, sind beispielsweise Bis-(2,3-epoxycyclopentyl)-ether, 1,2-Bis-(2,3-epoxycyclopentyl)-ethan, 3,4-Epoxycyclohexylmethyl-3,4-epoxycyclohexancarboxylat, 3,4-Epoxy-6-methyl-cyclohexylmethyl-3,4-epoxy-6-methylcyclohexancarboxylat, Di-(3,4-epoxycyclohexylmethyl)hexandioat, Di-(3,4-epoxy-6-methyl-cyclohexylmethyl)hexandioat, Ethylenbis-(3,4-epoxycyclohexancarboxylat), Ethandioldi-(3,4-epoxycyclohexylmethyl)-ether, Dicyclopentadiendiepoxyd oder 2-(3,4-Epoxycyclohexyl)-5,5-spiro-3,4-epoxy)cyclohexan-1,3-dioxan geeignet. Solche Diepoxidverbindungen sind ebenfalls bekannt und zum Teil im Handel erhältlich.

Als aliphatisches, cycloaliphatisches oder aromatisches Diisocyanat eignen sich beispielsweise Hexamethyldiisocyanat, Trimethylhexamethyldiisocyanat, Cyclohexandiisocyanat, Isophorondiisocyanat (3,5,5-Trimethyl-1-isocyanato-3-isocyanatomethylcyclohexan), Methylen-dicyclohexyldiisocyanat, p-Phenyldiisocyanat, 2,4-Diisocyanatotoluol, 2,6-Diisocyanatotoluol und technische Gemische von beiden Isomeren, Naphthylendiisocyanate, insbesondere 1,5-Naphthylendiisocyanat, Dianisidindiisocyanat, Methylen-diphenyldiisocyanat, insbesondere das 4,4'-Isomere, aber auch technische Gemische verschiedener Isomeren, beispielsweise der 4,4'- und 2,4'-Isomeren, oder Polymethylenpolyphenyldiisocyanate.

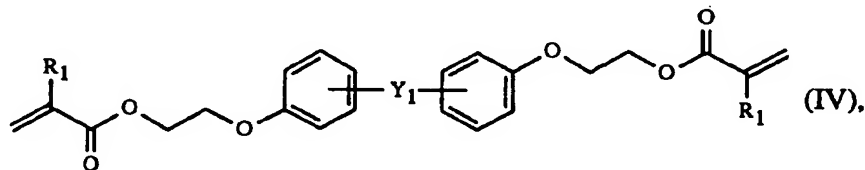
Die Hydroxyalkylacrylate der Formel III stellen ebenfalls bekannte Verbindungen dar.

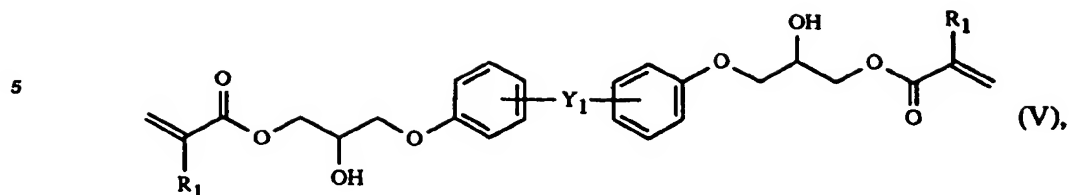
In den erfindungsgemässen Gemischen können als Komponente (b) die üblichen radikalisch polymerisierbaren Verbindungen verwendet werden, wie beispielsweise Monoacrylate, Di- und Polyacrylate mit einer Acrylatfunktionalität bis zu 9, sowie Vinyl-Verbindungen mit einer Vinylfunktionalität bis zu 6.

Als Monoacrylate eignen sich beispielsweise Allylacrylat, Allylmethacrylat, Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, n-Hexyl-, 2-Ethylhexyl-, n-Octyl-, n-Decyl- und n-Dodecylacrylat und -methacrylat, 2-Hydroxyethyl-, 2- und 3-Hydroxypropylacrylat und -methacrylat, 2-Methoxyethyl-, 2-Ethoxyethyl- und 2- oder 3-Ethoxypropylacrylat, Tetrahydrofurfurylmethacrylat, 2-(2-Ethoxyethoxy)ethylacrylat, Cyclohexylmethacrylat, 2-Phenoxyethylacrylat, Glycidylacrylat und Isodecylacrylat, sowie als Mono-N-vinylverbindung N-Vinylpyrrolidon oder N-Vinylcaprolactam. Solche Produkte sind ebenfalls bekannt und zum Teil im Handel erhältlich, zum Beispiel von der Firma SARTOMER Company.

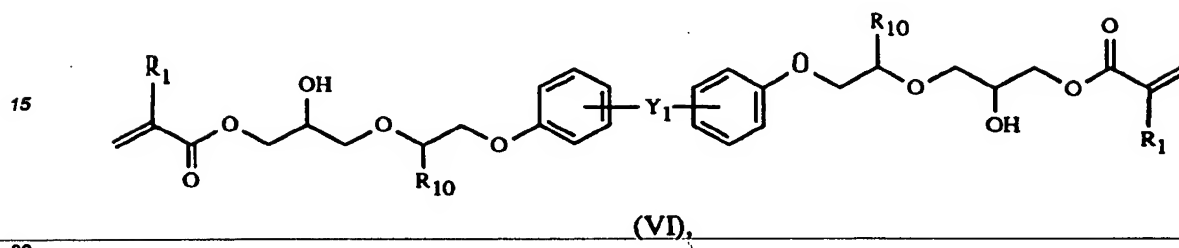
Als Diacrylate für die Komponente (b) eignen sich beispielsweise die Diacrylate von cycloaliphatischen oder aromatischen Diolen, wie 1,4-Dihydroxymethylcyclohexan, 2,2-Bis-(4-hydroxycyclohexyl)-propan, Bis-(4-hydroxycyclohexyl)-methan, Hydrochinon, 4,4'-Dihydroxybiphenyl, Bisphenol A, Bisphenol F, Bisphenol S, ethoxyliertes oder propoxyliertes Bisphenol A, ethoxyliertes oder propoxyliertes Bisphenol F oder ethoxyliertes oder propoxyliertes Bisphenol S. Solche Diacrylate sind bekannt und zum Teil im Handel erhältlich.

Als Diacrylate können auch Verbindungen der Formel IV, V, VI oder VII

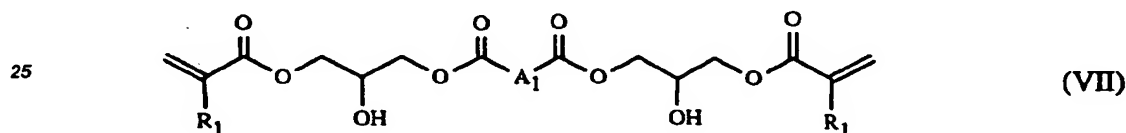




10



20

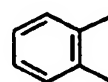
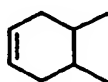
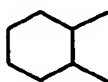


30 eingesetzt werden, worin R_1 ein Wasserstoffatom oder Methyl bedeutet, Y_1 für eine direkte Bindung, C_1 - C_6 -Alkylen, -S-, -O-, -SO-, -SO₂- oder -CO- steht,

R_{10} für eine C_1 - C_8 -Alkylgruppe, eine unsubstituierte oder durch eine oder mehrere C_1 - C_4 -Alkylgruppen, Hydroxygruppen oder Halogenatome substituierte Phenylgruppe, oder für einen Rest der Formel $-CH_2-OR_{11}$ steht, worin

35 R_{11} eine C_1 - C_8 -Alkylgruppe oder Phenylgruppe bedeutet und
 A_1 einen Rest der Formeln

40



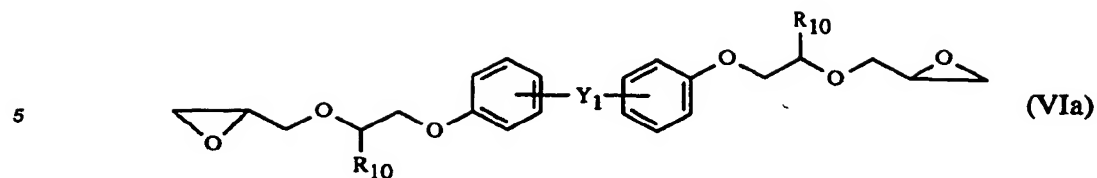
darstellt.

45 Die Diacrylate der Formeln IV und V sind bekannt und zum Teil im Handel erhältlich, beispielsweise unter der Bezeichnung SR®349 oder Novacure®3700, und können hergestellt werden, indem man ethoxylierte Bisphenole, insbesondere ethoxyliertes Bisphenol A, oder Bisphenoldiglycidylether, insbesondere Bisphenol A-diglycidylether, mit (Meth)acrylsäure zu den Verbindungen der Formeln IV oder V umsetzt.

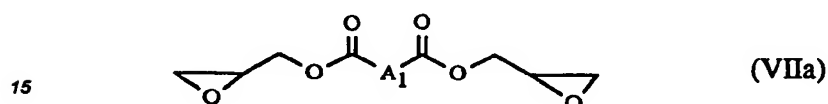
50 In gleicher Weise können die Verbindungen der Formeln VI und VII hergestellt werden, indem man einen Diglycidylether der Formel VIa

55

Best Available Copy

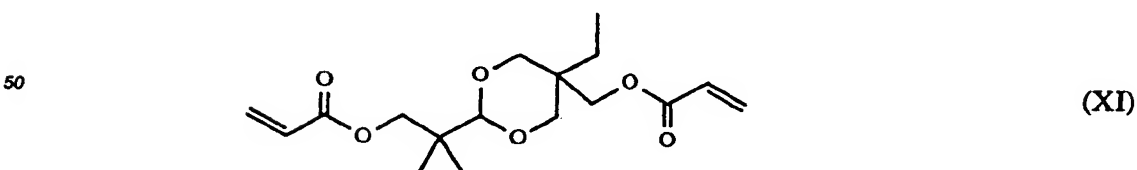
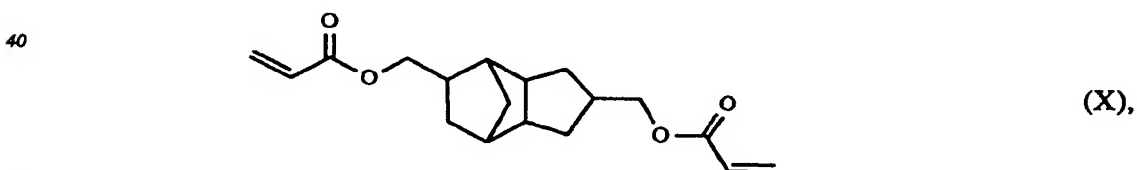
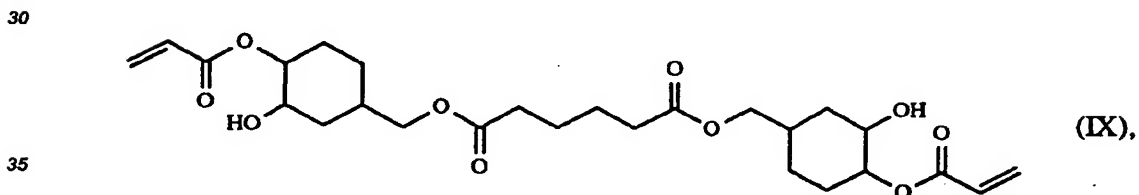
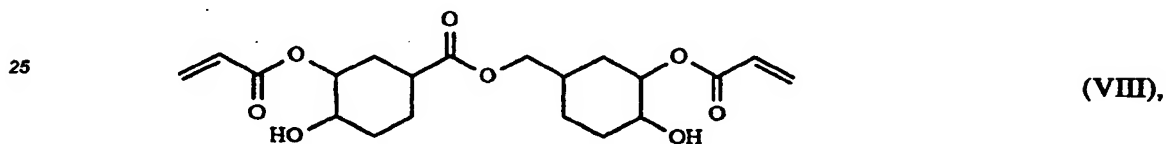


10 oder einen Diglycidylester der Formel VIIa

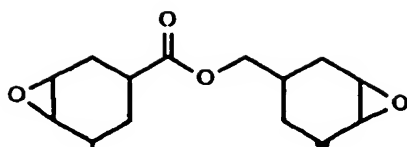


mit (Meth)acrylsäure zu den Verbindungen der Formel VI oder VII umgesetzt, wobei R₁₀, Y₁ und A₁ die oben angegebene Bedeutung haben.

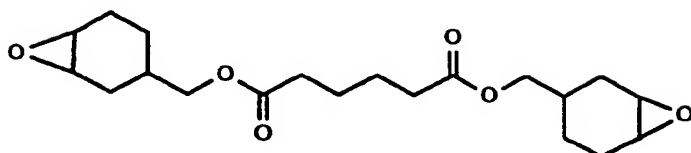
20 Ferner können als Diacrylate auch eine Verbindung der Formel VIII, IX, X oder XI



55 verwendet werden. Diese Verbindungen sind bekannt und zum Teil im Handel erhältlich. Beispielsweise können die Verbindungen der Formeln VIII und IX in bekannter Weise durch Umsetzen der cycloaliphatischen Di-epoxide der Formeln VIIIa und IXa



(VIIIa)



(IXa)

mit (Meth)acrylsäure zu den Verbindungen der Formeln VIII oder IX erhalten werden. Die Verbindung der Formel XI ist im Handel unter der Bezeichnung Kayarad®R-604 erhältlich.

Die in den erfindungsgemässen Gemischen als Komponente (b) verwendeten flüssigen Poly(meth-)acrylate mit einer (Meth-)Acrylatfunktionalität von grösser als 2 können beispielsweise tri-, tetra- oder pentafunktionelle monomere oder oligomere aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Acrylate oder Methacrylate sein.

Als aliphatische polyfunktionelle (Meth-)Acrylate eignen sich beispielsweise die Triacrylate und Trimethacrylate von Hexan-2,4,6-triol, Glycerin oder 1,1,1-Trimethylolpropan, ethoxyliertes oder propoxyliertes Glycerin oder 1,1,1-Trimethylolpropan und die hydroxygruppenhaltigen Tri(meth-)acrylate, die durch Umsetzung von Triepoxidverbindungen, wie beispielsweise die Triglycidylether von den genannten Triolen, mit (Meth-)Acrylsäure erhalten werden. Weiterhin können zum Beispiel Pentaerythritoltetraacrylat, Bistrimethylolpropanetraacrylat, Pentaerythritolmonohydroxytriacrylat oder -methacrylat oder Dipentaerythritolmonohydroxypentaacrylat oder -methacrylat verwendet werden.

Ausserdem können als Komponente (b) hexafunktionelle oder höherfunktionelle Urethanacrylate oder Urethanmethacrylate verwendet werden. Diese Urethan(meth-)acrylate sind dem Fachmann bekannt und können in bekannter Weise hergestellt werden, indem man beispielsweise ein hydroxylterminiertes Polyurethan mit Acrylsäure oder Methacrylsäure umsetzt, oder indem man ein isocyanatterminiertes Präpolymer mit Hydroxyalkyl(meth)acrylaten zum Urethan(meth-)acrylat umsetzt.

Als aromatische Tri(meth-)acrylate eignen sich beispielsweise die Umsetzungsprodukte aus Triglycidylethern dreiwertiger Phenole und drei Hydroxylgruppen aufweisende Phenol- oder Kresolnovolake mit (Meth-)Acrylsäure.

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemässen Gemische als Komponente (b) mindestens ein flüssiges, von der Komponente (a) verschiedenes (Meth)acrylat mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.

Insbesondere enthalten die erfindungsgemässen Gemische als Komponente (b) eine flüssige Mischung aus aromatischen, aliphatischen oder cycloaliphatischen (Meth)acrylaten mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.

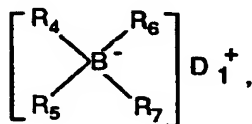
Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemässen Gemische als Komponente (b) eine flüssige Mischung aus mindestens einem Polyalkylenglykol(meth)acrylat und mindestens einem aromatischen, aliphatischen oder cycloaliphatischen (Meth)Acrylat mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.

In den erfindungsgemässen Zusammensetzungen können als Komponente (c) alle Typen von Photoinitiatoren eingesetzt werden, welche bei der entsprechenden Bestrahlung freie Radikale bilden. Typische Verbindungen bekannter Photoinitiatoren sind Benzoin, Benzoinether, Benzoinmethylether, Benzoinethylether und Benzoinisopropylether, Benzoinphenylether und Benzoinacetat, Acetophenone, wie Acetophenon, 2,2-Dimethoxyacetophenon und 1,1-Dichloracetophenon, Benzil, Benzilketale, wie Benzildimethylketal und Benzildiethylketal, Anthrachinone, wie 2-Methylanthrachinon, 2-Ethylanthrachinon, 2-tert-Butylanthrachinon, 1-Chloranthrachinon und 2-Amylanthrachinon, ferner Triphenylphosphin, Benzoylphosphinoxide, wie beispielsweise 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid (Luzirin TPO), Benzophenone, wie Benzophenon und 4,4'-Bis-(N,N'-dimethylamino)-benzophenon, Thioxanthone und Xanthone, Acridinderivate, Phenazinderivate, Quinoxalinderivate oder 1-Phenyl-1,2-propandion-2-O-benzoyloxim, 1-Aminophenylketone oder 1-Hydroxyphenylketone, wie 1-Hydroxycyclohexylphenylketon, Phenyl-(1-hydroxyisopropyl)-keton und 4-Isopropylphenyl-(1-hydroxyisopropyl)-keton, welche alle bekannte Verbindungen darstellen.

Besonders geeignete Photoinitiatoren, welche gewöhnlich in Kombination mit einem He/Cd-Laser als Lichtquelle verwendet werden, sind Acetophenone, wie 2,2-Dialkoxybenzophenone und 1-Hydroxyphenylketone, beispielsweise 1-Hydroxycyclohexylphenylketon oder 2-Hydroxyisopropylphenylketon (= 2-Hydroxy-2,2-dimethylacetophenon), insbesondere aber 1-Hydroxycyclohexylphenylketon.

Eine andere Klasse von Photoinitiatoren (c), die gewöhnlich bei Verwendung von Argon-ion-Lasern eingesetzt wird, sind die Benzilketale, wie beispielsweise Benzildimethylketal. Insbesondere verwendet man als Photoinitiator ein α -Hydroxyphenylketon, Benzildimethylketal oder 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid.

Eine weitere Klasse von geeigneten Photoinitiatoren (c) stellen die ionischen Farbstoff-Gegenionverbindungen (ionic dye-counter ion compound) dar, welche in der Lage sind, aktinische Strahlen zu absorbieren und freie Radikale zu erzeugen, die die Polymerisation der Acrylate initiieren können. Die erfindungsgemässen Zusammensetzungen, welche ionische Farbstoff-Gegenionverbindungen enthalten, können auf diese Weise variabler mit sichtbarem Licht im einstellbaren Wellenlängenbereich von 400-700 nm gehärtet werden. Ionische Farbstoff-Gegenionverbindungen und deren Wirkungsweise sind bekannt, beispielsweise aus EP-A 223 587 und den US-Patenten 4,751,102, 4,772,530 und 4,772,541. Als Beispiele für geeignete ionische Farbstoff-Gegenionverbindungen seien genannt die anionischen Farbstoff-Jodoniumionkomplexe, die anionischen Farbstoff-Pyryliumionkomplexe und insbesondere die kationischen Farbstoff-Boratationverbindungen der folgenden Formel



worin D_1^+ für einen kationischen Farbstoff steht und R_4 , R_5 , R_6 und R_7 unabhängig voneinander je ein Alkyl, Aryl, Alkaryl, Allyl, Aralkyl, Alkenyl, Alkinyl, eine alicyclische oder gesättigte oder ungesättigte heterocyclische Gruppe bedeuten. Bevorzugte Definitionen für die Reste R_4 bis R_7 können beispielsweise aus EP-A-0 223 587 entnommen werden.

Die Photoinitiatoren werden bekanntlich in wirksamen Mengen zugesetzt, das heisst, in Mengen von 0,1 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf die Gesamtmenge der Zusammensetzung. Wenn die erfindungsgemässen Zusammensetzungen für stereolithographische Verfahren verwendet werden, wobei normalerweise Laserstrahlen eingesetzt werden, ist es wesentlich, dass die Absorptionsfähigkeit der Zusammensetzung durch Typ und Konzentration der Photoinitiatoren so abgestimmt wird, dass die Härtungstiefe bei normaler Lasergeschwindigkeit ungefähr 0,1 bis 2,5 mm beträgt.

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemässen Gemische als Photoinitiator (c) ein 1-Hydroxyphenylketon, insbesondere 1-Hydroxycyclohexylphenylketon.

In den erfindungsgemässen Gemischen sind vorzugsweise 5 bis 75 Gewichts-% einer Verbindung der Formeln I oder II als Komponente (a), 25 bis 95 Gewichts-% der Komponente (b), wobei die Menge der Komponenten (a) und (b) zusammen 100 Gewichts-% beträgt, und 0,1 bis 10 Gewichts-%, bezogen auf die Menge (a) und (b), der Komponente (c) enthalten.

Insbesondere enthalten die erfindungsgemässen Gemische 10 bis 50 Gewichts-% einer Verbindung der Formeln I oder II als Komponente (a), 50 bis 90 Gewichts-% der Komponente (b), wobei die Menge der Komponenten (a) und (b) zusammen 100 Gewichts-% beträgt, und 0,1 bis 10 Gewichts-%, bezogen auf die Menge (a) und (b), der Komponente (c).

Falls erwünscht können den erfindungsgemässen Gemischen die üblichen Additive zugesetzt werden, beispielsweise Stabilisatoren, wie UV-Stabilisatoren, Polymerisationsinhibitoren, Trennmittel, Benetzungsmittel, Verlaufsmittel, Sensibilisatoren, Antiabsetzmittel, oberflächenaktive Mittel, Farbstoffe, Pigmente oder Füllstoffe.

Die erfindungsgemässen Gemische können in bekannter Weise hergestellt werden, beispielsweise durch Vormischen einzelner Komponenten und anschliessendes Vermischen dieser Vormischungen oder durch Vermischen aller Komponenten mittels üblicher Vorrichtungen, wie Rührbehälter, zweckmässig in Abwesenheit von Licht und gegebenenfalls bei leicht erhöhter Temperatur.

Die erfindungsgemässen, photoempfindlichen Gemische können durch Bestrahlen mit aktinischem Licht, beispielsweise mittels Elektronenstrahlen, Röntgenstrahlen, UV- oder VIS-Licht, das heisst, mit elektromagnetischer Strahlung oder Teilchenstrahlung im Wellenlängenbereich von 280-650 nm, polymerisiert werden. Besonders geeignet sind Laserstrahlen von He/Cd-, Argon- oder Stickstoff- sowie Metaldampf- und NdYAG-

Lasern mit vervielfachter Frequenz. Es ist dem Fachmann bekannt, dass für jede gewählte Lichtquelle die geeigneten Photoinitiatoren ausgewählt und gegebenenfalls sensibilisiert werden müssen. Man hat erkannt, dass die Eindringtiefe der Strahlung in die zu polymerisierende Zusammensetzung und die Arbeitsgeschwindigkeit in direktem Zusammenhang mit dem Absorptionskoeffizienten und der Konzentration der Photoinitiatoren stehen.

Die erfindungsgemässen Gemische können auch verschiedene Photoinitiatoren enthalten, welche gegenüber Strahlen von Emissionslinien unterschiedlicher Wellenlänge verschieden strahlungsempfindlich sind. Man erreicht dadurch beispielsweise eine bessere Ausnützung einer UV/VIS-Lichtquelle, welche Emissionslinien unterschiedlicher Wellenlänge ausstrahlt. Vorteilhaft ist es dabei, wenn die verschiedenen Photoinitiatoren so ausgewählt und in einer solchen Konzentration eingesetzt werden, dass bei den verwendeten Emissionslinien eine gleiche optische Absorption erzeugt wird.

Die erfindungsgemässen Gemische, die eine hohe und vergleichsweise verbesserte Photoempfindlichkeit aufweisen, eignen sich vorzugsweise zur Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen nach dem stereolithographischen Verfahren und ergeben dabei Formkörper, die sich durch eine hohe Grünfesteigkeit, einen hohen Elastizitätsmodul und gleichzeitig eine hohe Reissfestigkeit und eine hohe Schlagzähigkeit auszeichnen.

Gegenstand der Erfindung ist somit auch ein Verfahren zur Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen aus den flüssigen, erfindungsgemässen Gemischen mittels eines lithographischen Verfahrens, wobei die Oberfläche einer Schicht aus dem erfindungsgemässen, flüssigen Gemisch ganzflächig oder in einem vorbestimmten Muster mit aktinischem Licht aus einer UV/VIS-Lichtquelle bestrahlt wird, so dass sich in den bestrahlten Bereichen eine Schicht in einer gewünschten Schichtdicke verfestigt, dann eine neue Schicht aus den erfindungsgemässen Gemischen auf der verfestigten Schicht gebildet wird, die ebenfalls ganzflächig oder in einem vorbestimmten Muster bestrahlt wird, und wobei durch wiederholtes Beschichten und Bestrahlen dreidimensionale Gegenstände aus mehreren aneinander haftenden, verfestigten Schichten erhalten werden.

Bei diesem Verfahren wird als UV/VIS-Lichtquelle vorzugsweise ein Laserstrahl verwendet, der in einer besonders bevorzugten Ausführungsform computergesteuert ist.

Werden die erfindungsgemässen Gemische als Beschichtungsmittel eingesetzt, so erhält man klare und harte Beschichtungen auf Holz, Papier, Metall, Keramik oder anderen Oberflächen. Die Beschichtungsdicke kann dabei sehr variieren und etwa von 1 µm bis etwa 1 mm betragen. Aus den erfindungsgemässen Gemischen können Reliefbilder für gedruckte Schaltungen oder Druckplatten direkt durch Bestrahlen der Gemische hergestellt werden, beispielsweise mittels eines computergesteuerten Laserstrahls geeigneter Wellenlänge oder unter Anwendung einer Photomaske und einer entsprechenden Lichtquelle.

Eine weitere Verwendungsmöglichkeit ist der Einsatz der erfindungsgemässen Gemische als photohärtbare Klebstoffe.

Vorzugsweise verwendet man die erfindungsgemässen Gemische zur Herstellung von photopolymerisierten Schichten, insbesondere in Form von dreidimensionalen Gegenständen, die aus mehreren aneinander haftenden, verfestigten Schichten aufgebaut sind.

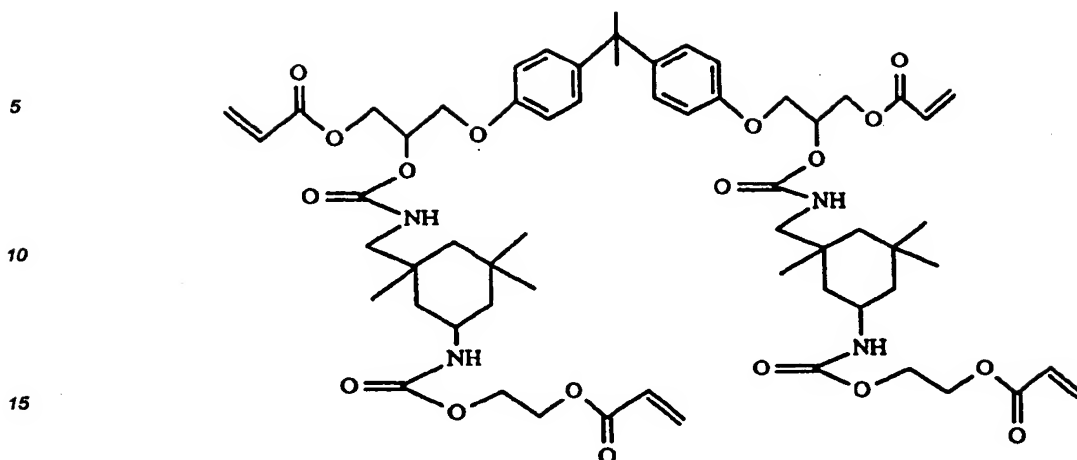
Gegenstand vorliegender Erfindung sind auch die aus den erfindungsgemässen Gemischen durch Bestrahlen mit aktinischem Licht erhaltenen dreidimensionalen Gegenstände, die aus mehreren aneinander haftenden, verfestigten Schichten aufgebaut sind.

Herstellung der Tetraacrylate

Beispiel A (Tetraacrylat A)

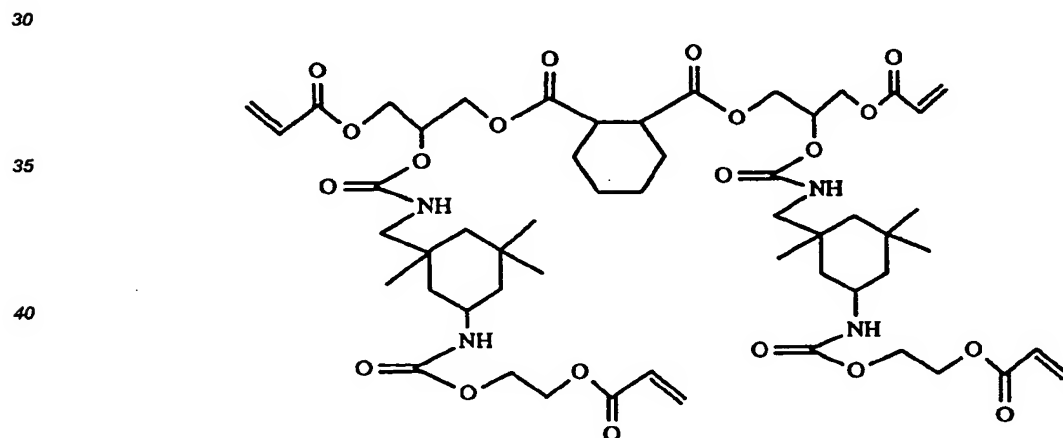
Zu einer Lösung von 88,9 g (0,4 Mol) Isophorondiisocyanat (1-Cyanato-3-cyanatomethyl-3,5,5-trimethylcyclohexan), 0,16 g Zinnoktoat und 0,18 g Ralox® (2,2'-Methylen-bis-(4,6-di-tert.-butylphenol), Firma Raschig) werden bei 50°C 96,8 g (0,2 Mol) Novacure®3700 (Handelsprodukt der Firma Radcure), ein Diacrylat, das durch Umsetzung eines Bisphenol-A-diglycidylethers mit Acrylsäure im Molverhältnis von 1:2 erhältlich ist, langsam zuge tropft, und die Reaktionslösung wird 5 Stunden (h) bei 55°C gerührt. Zu diesem Zeitpunkt besitzt die Reaktionslösung gemäss Titration einen Isocyanatgehalt von 2,2 Mol/kg (Theorie: 2,16 Mol/kg).

Anschliessend wird die Temperatur der Reaktionslösung auf 85°C erhöht, und es werden 52,8 g (0,41 Mol) Hydroxyethylacrylat (Fluka, 90%ig rein) zuge tropft. Die Reaktionslösung wird bis zum Verschwinden der Isocyanatgruppen weitergerührt. Nach 4 h Rühren besitzt das erhaltene Tetraacrylat gemäss Gelpermeationschromatographie (GPC) ein Molekulargewicht mit einem Zahlenmittel (Mn) von 1664. Der Quotient Mw/Mn aus dem Gewichtsmittel (Mw) und Mn des Molekulargewichtes beträgt 2,65. Das erhaltene Tetraacrylat entspricht der Formel



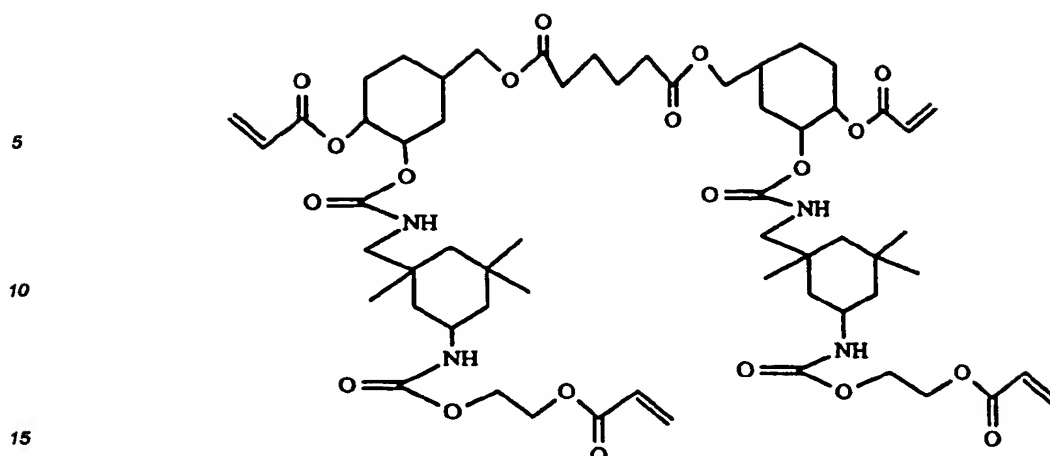
20 **Beispiel B (Tetraacrylat B)**

Analog der bei der Herstellung von Tetraacrylat A angegebenen Arbeitsweise wird Tetraacrylat B hergestellt, indem man 88,9 g (0,4 Mol) Isophorondiisocyanat, 85,6 g (0,2 Mol) eines Diacrylates, das durch Umsetzung von Hexahydrophthalsäurediglycidylether mit Acrylsäure im Molverhältnis von 1:2 erhältlich ist, und 62 g (0,46 Mol) Hydroxyethylacrylat in Gegenwart von 0,16 g Zinnoktoat und 0,17 g Ralox® umgesetzt. Das erhaltene Tetraacrylat besitzt gemäss GPC ein Mn von 1098, ein Mw/Mn von 1,66 und entspricht der Formel



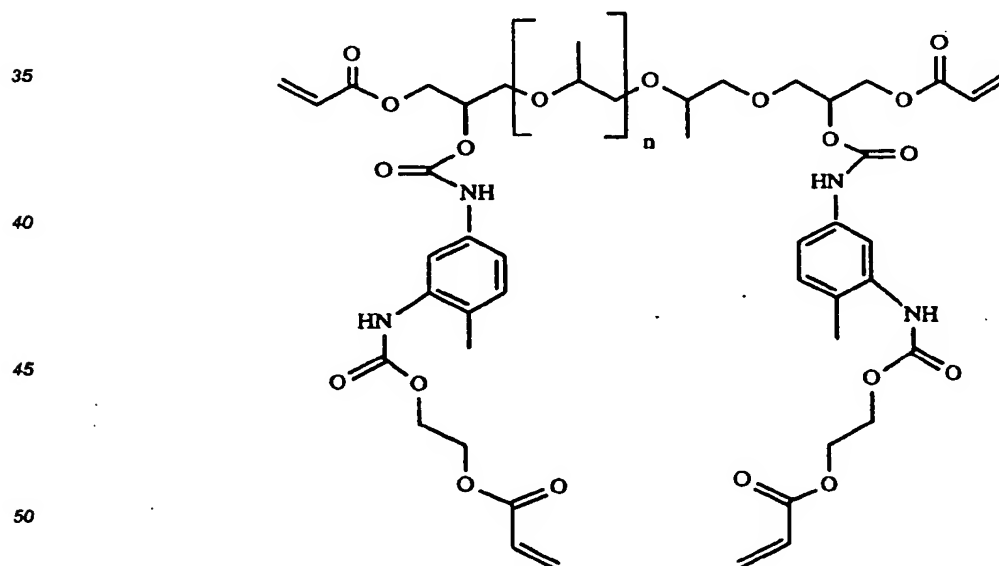
50 **Beispiel C (Tetraacrylat C)**

Analog der bei der Herstellung von Tetraacrylat A angegebenen Arbeitsweise wird Tetraacrylat C hergestellt, indem man 88,9 g (0,4 Mol) Isophorondiisocyanat, 85,6 g (0,2 Mol) eines Diacrylates, das durch Umsetzung von Bis-(3,4-epoxycyclohexyl)-adipat mit Acrylsäure im Molverhältnis von 1:2 erhältlich ist, und 58 g (0,43 Mol) Hydroxyethylacrylat in Gegenwart von 0,16 g Zinnoktoat und 0,19 g Ralox® umgesetzt. Das erhaltene Tetraacrylat besitzt gemäss GPC ein Mn von 1297, ein Mw/Mn von 3,67 und entspricht der Formel



Beispiel D (Tetraacrylat D)

- 20 Zu einer Lösung von 22,03 ml (0,15 Mol) 2,4-Toluyldiisocyanat und 0,05 g Ralox® werden bei 60°C 50,68 g eines Diacrylates, das durch Umsetzung eines Polypropylenglykoldiglycidylethers (MG des Polypropylenglykols = 400) mit Acrylsäure im Molverhältnis von 1:2 erhältlich ist (OH-Gehalt gemäss Titration: 2,96 Mol/kg), langsam zugetropft, und die Reaktionslösung wird 7 h bei 60°C gerührt. Zu diesem Zeitpunkt wird mittels Titration ein Isocyanatgehalt von 2,21 Mol/kg (Theorie 1,95 Mol/kg) bestimmt.
- 25 Dann wird die Temperatur der Reaktionslösung auf 40°C erniedrigt, und es werden 0,14 g Zinnoktoat und 19,73 ml (0,17 Mol) Hydroxyethylacrylat (Fluka; 90%ig rein) zur Reaktionslösung zugetropft. Die Reaktionslösung wird bis zum Verschwinden der Isocyanatgruppen weitergerührt. Nach 5 h besitzt das erhaltene Tetraacrylat gemäss GPC ein Mn von 944 und ein Mw/Mn von 2,72.
- 30 Durch Mikrohydrierung in Gegenwart eines Pd/C-Katalysators (5 % Pd auf Kohle) in Dimethylacetamid werden 2,9 mMol H₂/g aufhydriert, ein Nachweis, dass 4 Acrylatgruppen im Molekül enthalten sind. Das erhaltene Tetraacrylat entspricht der Formel



mit n = 6-7.

Beispiel 1

35 g des im Beispiel A hergestellten Tetraacrylates A werden bei 60°C mit 20 g eines Polyethylenglykol(400)di-

Best Available Copy

acrylates (im Handel erhältliches Produkt SR®344 der Firma Sartomer), 30 g eines ethoxylierten Bisphenol A-dimethacrylates (SR®348 der Firma Sartomer) und 10 g Tripropylenglykoldiacrylat (SR®306 der Firma Sartomer) vermischt. Anschliessend werden 4,85 g 1-Hydroxycyclohexylphenylketon (Irgacure®184 der Firma CIBA-GEIGY) und 0,15 g Hydrochinonmonomethylether zugegeben, und das Gemisch wird solange gerührt,

bis eine klare homogene Mischung entsteht.
Mit Hilfe eines He/Cd-Lasers mit einer Bestrahlungsenergie von 40 mJ/cm² werden durch Bestrahlung der Mischung Formkörper hergestellt. Die durch Laserhärtung erhaltenen Formkörper (Grünlinge) weisen folgende Eigenschaften auf:

Elastizitätsmodul (E-Modul) gemäss DIN 53371 = 86 N/mm².

Reissdehnung gemäss DIN 53455 = 17 %.

Zur vollständigen Aushärtung werden die Grünlinge 30 Minuten (min) mit UV-Licht bestrahlt. Die so erhaltenen Formkörper weisen folgende Eigenschaften auf:

E-Modul = 2289 N/mm².

Reissdehnung = 8%.

Die Dimension der Formkörper beträgt typischerweise:

Länge = 50 mm;

Querschnitt = 1,2 x 0,3 mm.

Die Reissfestigkeit der Formkörper wird mit der Zugtestmaschine Lloyd®500 der Firma Lloyd bestimmt.

Beispiel 2

In gleicher Weise wie in Beispiel 1 wird bei 60°C aus 35 g des im Beispiel B hergestellten Tetraacrylates B, 20 g SR®344, 30 g SR®348, 10 g SR®306, 4,85 g Irgacure 184 und 0,15 g Hydrochinonmonomethylether eine klare homogene Mischung hergestellt. Die durch analoge Bestrahlung der Mischung mit dem He/Cd-Laser erhaltenen Grünlinge weisen folgende Eigenschaften auf:

E-Modul (DIN 53371) = 30 N/mm²;

Reissdehnung (DIN 53455) = 19%.

Die mittels 30 min lange UV-Bestrahlung ausgehärteten Formkörper weisen folgende Eigenschaften auf:

E-Modul (DIN 53371) = 2087 N/mm²;

Reissdehnung (DIN 53455) = 5%.

Zur Bestimmung der Schlagzähigkeit wird die oben hergestellte photopolymerisierbare Mischung zwischen zwei Glasplatten im Abstand von 4 mm gegossen und 30 min lang durch Bestrahlen mit UV-Licht ausgehärtet. Es werden Prüfkörper der Abmessung 50 x 10 x 4 mm hergestellt.

Schlagzähigkeit (DIN 52453) = 14 kJ/m².

Beispiel 3

In gleicher Weise wie in Beispiel 1 wird bei 60°C aus 35 g des im Beispiel C hergestellten Tetraacrylates C, 20 g SR®344, 30 g SR®348, 10 g SR®306, 4,85 g Irgacure 184 und 0,15 g Hydrochinonmonomethylether eine klare homogene Mischung hergestellt. Die durch analoge Bestrahlung der Mischung mit dem He/Cd-Laser erhaltenen Grünlinge weisen folgende Eigenschaften auf:

E-Modul (DIN 53371) = 16 N/mm²;

Reissdehnung (DIN 53455) = 16%.

Die mittels 30 min lange UV-Bestrahlung ausgehärteten Formkörper weisen folgende Eigenschaften auf:

E-Modul (DIN 53371) = 2012 N/mm²;

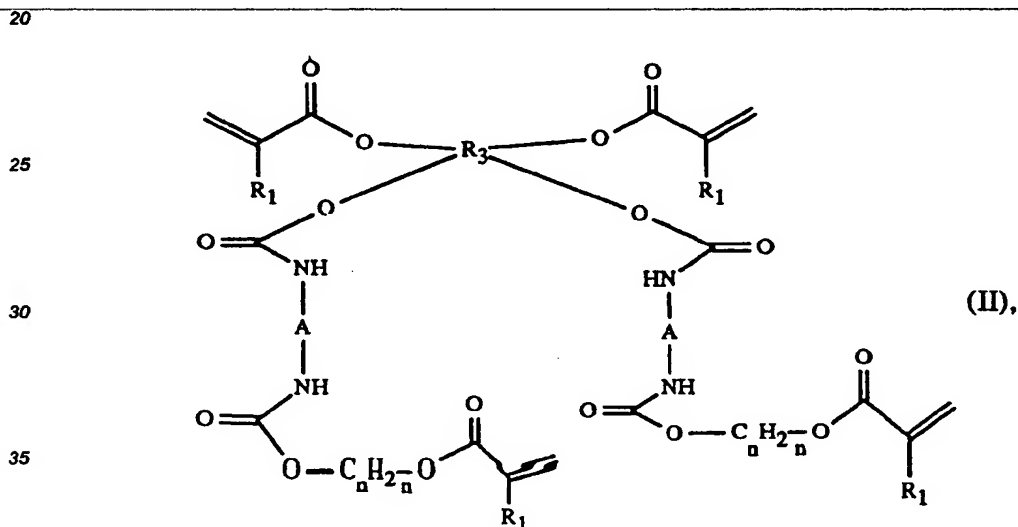
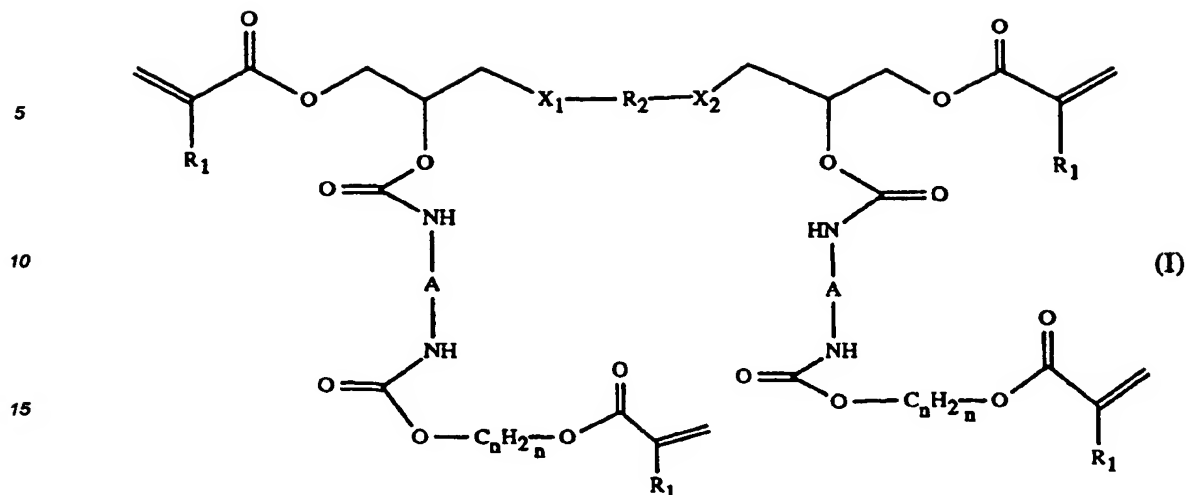
Reissdehnung (DIN 53455) = 6%.

Zur Bestimmung der Schlagzähigkeit wird die oben hergestellte photopolymerisierbare Mischung zwischen zwei Glasplatten im Abstand von 4 mm gegossen und 30 min lang durch Bestrahlen mit UV-Licht ausgehärtet. Es werden Prüfkörper der Abmessung 50 x 10 x 4 mm hergestellt.

Schlagzähigkeit (DIN 52453) = 14 kJ/m².

Patentansprüche

1. Verwendung von Tetraacrylaten der Formel I oder II



40 worin

R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,

X_1 und X_2 unabhängig voneinander je für -O- oder -CO-O- stehen,

R_2 einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Glycidylether- oder -estergruppen mehr aufweisenden Diglycidylverbindung bedeutet,

45 A einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Isocyanatgruppen mehr aufweisenden Diisocyanatverbindung darstellt,

n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht und

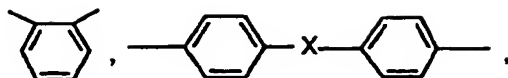
R_3 einen vierwertigen cycloaliphatischen Rest einer keine am cycloaliphatischen Ring mehr gebundenen 1,2-Epoxidgruppe aufweisenden Diepoxidverbindung bedeutet, als Formulierungskomponente für härtbare Harzgemische, die in stereolithographische Verfahren eingesetzt werden.

2. Verwendung gemäss Anspruch 1, worin in Formel I und II

R_1 für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,

X_1 und X_2 je für -O- oder -CO-O- stehen,

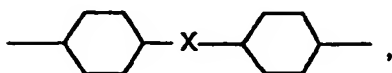
55 R_2 einen zweiwertigen, linearen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 20 C-Atomen, einen Rest der Formeln $-(\text{Alkyl}-\text{O})_m\text{-Alkyl}-$, wobei das Alkyl 1 bis 8 C-Atome enthält und m für null oder eine ganze Zahl von 1 bis 100 steht, ferner



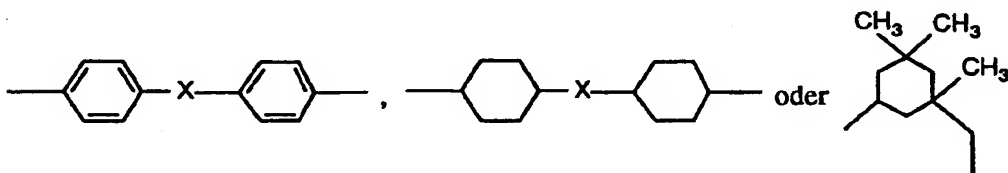
wobei X für ein lineares oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen steht,



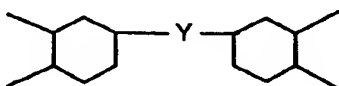
oder



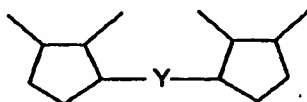
wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, bedeutet,
A einen zweiwertigen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 C-Atomen, einen unsubstituierten oder methylosubstituierten Phenylenrest, einen Rest der Formeln



bedeutet, wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, und
R₃ einen Rest der Formeln

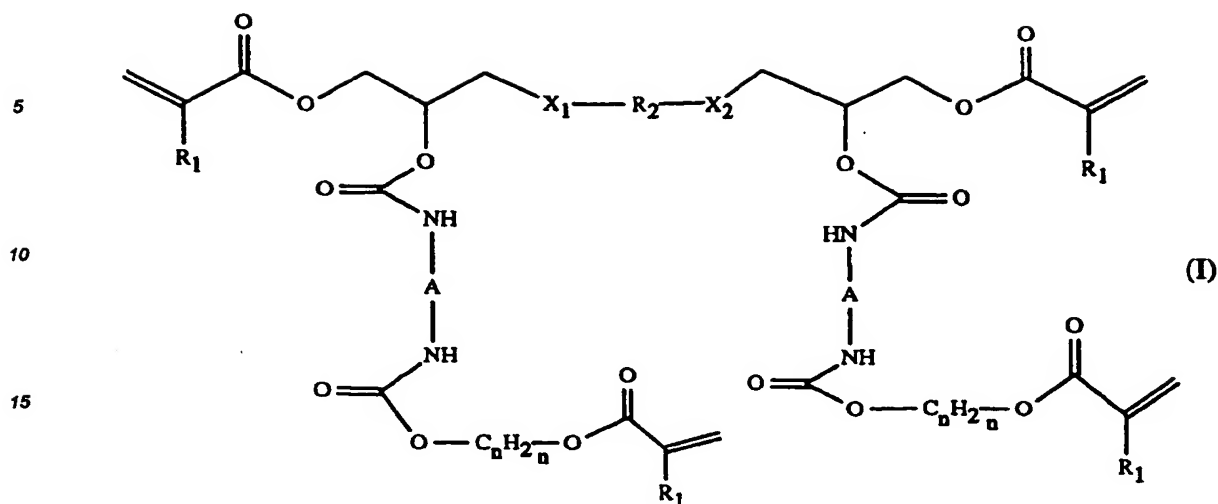


oder

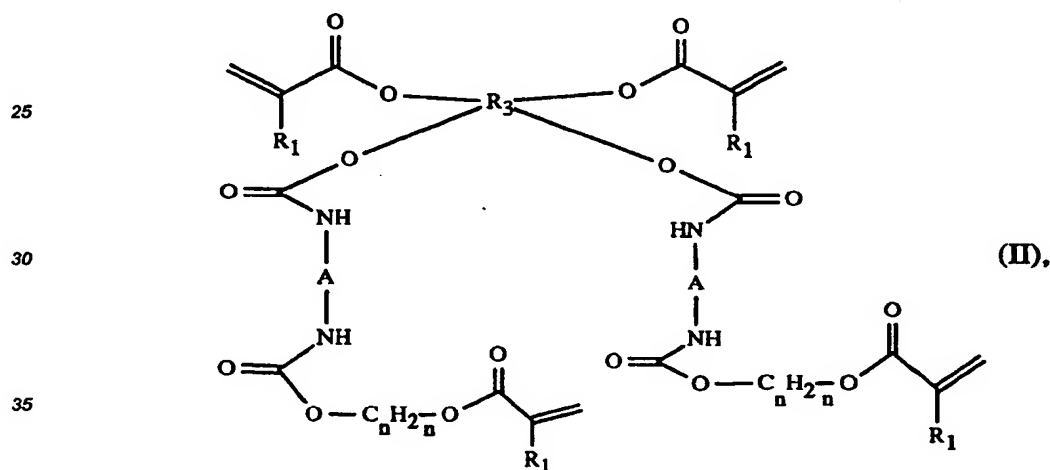


bedeutet, wobei Y für $-\text{CO}-\text{O}-\text{CH}_2-$, $-\text{CO}-\text{O}-(\text{CH}_2)_p-\text{O}-\text{CO}-$ oder $-\text{CH}_2-\text{O}-\text{CO}-(\text{CH}_2)_p-\text{CO}-\text{O}-\text{CH}_2-$ steht und p eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet.

3. Photopolymerisierbare Gemische, enthaltend
(a) ein Tetraacrylat der Formel I oder II



20



40

worin

R₁ für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht,X₁ und X₂ unabhängig voneinander je für -O- oder -CO-O- stehen,R₂ einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Glycidyl-ether- oder -estergruppen mehr aufweisenden Diglycidylverbindung bedeutet,

45

A einen zweiwertigen aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Rest einer keine Isocyanatgruppen mehr aufweisenden Diisocyanatverbindung darstellt,

n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht und

R₃ einen vierwertigen cycloaliphatischen Rest einer keine am cycloaliphatischen Ring mehr gebundenen 1,2-Epoxidgruppe aufweisenden Diepoxidverbindung bedeutet,

50

(b) mindestens eine flüssige von der Komponente (a) verschiedene radikalisch polymerisierbare Verbindung und

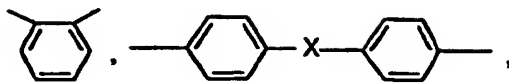
(c) einen radikalischen Photoinitiator.

55

4. Gemische gemäss Anspruch 3, enthaltend als Komponente (a) ein Tetraacrylat der Formel I oder II, worin R₁ für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht, X₁ und X₂ je für -O- oder -CO-O- stehen, R₂ einen zweiwertigen, linearen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 20 C-Atomen, einen Rest der Formeln -(Alkylen-O)_m-Alkylen-, wobei das Alkylen 1 bis 8 C-Atome enthält und m für null oder

eine ganze Zahl von 1 bis 100 steht, ferner

5



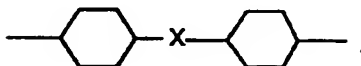
wobei X für ein lineares oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen steht,

10



15

oder

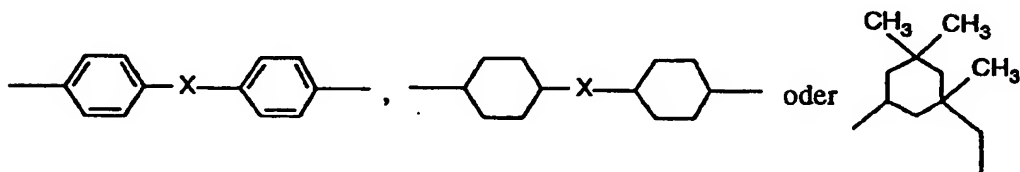


20

wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, bedeutet,

A einen zweiwertigen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 C-Atomen, einen unsubstituierten oder methylsubstituierten Phenylrest, einen Rest der Formeln

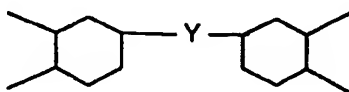
25



30

bedeutet, wobei X die zuvorgenannte Bedeutung hat, und
R₃ einen Rest der Formeln

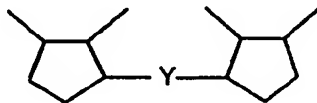
35



40

oder

45



50

bedeutet, wobei Y für -CO-O-CH₂-, -CO-O-(CH₂)_p-O-CO- oder -CH₂-O-CO-(CH₂)_p-CO-O-CH₂- steht und p eine ganze Zahl von 2 bis 12 bedeutet.

5. Gemische gemäß Anspruch 3, enthaltend als Komponente (b) mindestens ein flüssiges, von der Komponente (a) verschiedenes (Meth)acrylat mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.
6. Gemische gemäß Anspruch 3, enthaltend als Komponente (b) eine flüssige Mischung aus aromatischen, aliphatischen oder cycloaliphatischen (Meth)acrylaten mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.
7. Gemische gemäß Anspruch 3, enthaltend als Komponente (b) eine flüssige Mischung aus mindestens

einem Polyalkylenglykol(meth)acrylat und mindestens einem aromatischen, aliphatischen oder cycloaliphatischen (Meth)Acrylat mit einer Acrylatfunktionalität von 1 bis 9.

- 5 8. Gemische gemäss Anspruch 3, enthaltend
5 bis 75 Gewichts-% einer Verbindung der Formeln I oder II als Komponente (a),
25 bis 95 Gewichts-% der Komponente (b), wobei die Menge der Komponenten (a) und (b) zusammen
100 Gewichts-% beträgt, und
0,1 bis 10 Gewichts-%, bezogen auf die Menge (a) und (b), der Komponente (c).
- 10 9. Gemische gemäss Anspruch 3, enthaltend
10 bis 50 Gewichts-% einer Verbindung der Formeln I oder II als Komponente (a),
50 bis 90 Gewichts-% der Komponente (b), wobei die Menge der Komponenten (a) und (b) zusammen
100 Gewichts-% beträgt, und
0,1 bis 10 Gewichts-%, bezogen auf die Menge (a) und (b), der Komponente (c).
- 15 10. Verfahren zur Herstellung von dreidimensionalen Gegenständen aus den flüssigen, erfindungsgemässen
Gemischen gemäss Anspruch 3 mittels eines lithographischen Verfahrens, wobei die Oberfläche einer
Schicht aus dem erfindungsgemässen, flüssigen Gemisch ganzflächig oder in einem vorbestimmten Mu-
ster mit aktinischem Licht aus einer UV/VIS-Lichtquelle bestrahlt wird, so dass sich in den bestrahlten
Bereichen eine Schicht in einer gewünschten Schichtdicke verfestigt, dann eine neue Schicht aus den
20 erfindungsgemässen Gemischen auf der verfestigten Schicht gebildet wird, die ebenfalls ganzflächig
oder in einem vorbestimmten Muster bestrahlt wird, und wobei durch wiederholtes Beschichten und Be-
strahlen dreidimensionale Gegenstände aus mehreren aneinander haftenden, verfestigten Schichten er-
halten werden.
- 25 11. Verfahren gemäss Anspruch 10, indem als Strahlenquelle ein Laserstrahl, vorzugsweise ein computer-
gesteuerter Laserstrahl, verwendet wird.
- 30 12. Die aus den Gemischen gemäss Anspruch 3 durch Bestrahlen mit aktinischem Licht erhaltenen dreidi-
mensionalen Gegenstände, die aus mehreren aneinander haftenden, verfestigten Schichten aufgebaut
sind.

Best Available Copy



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 81 0110

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL.5)
A,D	<p>DATABASE WPI Section Ch, Week 7913, Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A23, AN 79-24569B & JP-A-54 022 498 (ASAHI ELECTROCHEM IND KK) 20. Februar 1979 * Zusammenfassung *</p> <p>---</p>	1	<p>G03F7/027 G03C9/08 C08F20/36</p>
A,D	<p>EP-A-0 425 441 (CIBA-GEIGY AG) * Seite 4, Zeile 45 - Zeile 50 *</p> <p>---</p>	1-12	<p>RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL.5)</p> <p>G03F G03C C08F</p>
A	<p>EP-A-0 506 616 (CIBA-GEIGY AG) * Seite 3, Zeile 30 - Zeile 42 * * Seite 4, Zeile 45 - Zeile 50 *</p> <p>---</p>	1-12	
A	<p>EP-A-0 125 862 (ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) * Seite 7, Formel C * * Seite 8 *</p> <p>-----</p>	1-12	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
<p>Recherchanort DEN HAAG</p>		<p>Abschlußdatum der Recherche 31. Mai 1994</p>	<p>Prüfer Dupart, J-M</p>
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument</p> <p>A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1303 (03.93) (PWI/CO)